

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000100570>

# VALBAZEN 50 mg/ml

## sospensione per uso orale per bovini ed ovini

Dopuszczony

- ALBENDAZOL MICRONIZED

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

VALBAZEN 50 mg/ml sospensione per uso orale per bovini ed ovini

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie doustne:

•

#### Cattle

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

•

#### Sheep

- Meat and offal. 4 day
  - Milk. 96 hour
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC11

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/12/1989

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Purna Pharmaceuticals

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

### **Numer pozwolenia:**

101439

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

5/12/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.